(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年4月29日(29.04.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/035520 A1

(51) 国際特許分類7:

C07C 201/12, 205/37

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/012312

(22) 国際出願日:

2003 年9 月26 日 (26.09.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2002-303876

2002年10月18日(18.10.2002)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 日産化 学工業株式会社 (NISSAN CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒101-0054 東京都 千代田区 神田錦町 3丁目7番地1 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 山田修(YA-MADA,Osamu) [JP/JP]; 〒274-8507 千葉県 船橋市 坪 井町722番地1日産化学工業株式会社物質科学 研究所内 Chiba (JP). 松本 浩郎 (MATSUMOTO, Hiroo) [JP/JP]; 〒274-8507 千葉県 船橋市 坪井町 7 2 2番地 1 日産化学工業株式会社 物質科学研究所内 Chiba (JP). 清水 孝紀 (SHIMIZU, Takanori) [JP/JP]; 〒274-8507 千 葉県 船橋市 坪井町 7 2 2 番地 1 日産化学工業株式 会社物質科学研究所内 Chiba (JP).

- 代理人: 萼 経夫,外(HANABUSA, Tsuneo et al.); 〒 101-0062 東京都千代田区神田駿河台3丁目2番地新 御茶ノ水アーパントリニティ 萼特許事務所内 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCTION OF AN ACETYLENIC COMPOUND

(54) 発明の名称: アセチレン化合物の製造方法

$$O_2N$$
 (3)

(57) Abstract: An industrial and economical process for producing an acetylenic compound useful as an intermediate of drugs from 4-nitrofluorobenzene, specifically, a process for the production of the acetylenic compound (3): (3) characterized by reacting 4-nitrofluorobenzene (1): (1) with an alkoxide of 2-methyl-3-butyn-2-ol (2) (2) at -20 to 10°C.

(57) 要約:

4-ニトロフルオロベンゼンから医薬品中間体として有用なアセチレン化合物 の工業的かつ経済的に有利な製造方法を提供する。

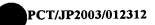
具体的には、式(1)

$$O_2N$$
 \longrightarrow F (1)

で表される 4-ニトロフルオロベンゼンと式(2)

で表される 2-メチル-3-ブチン-2-オールのアルコキシドを $-20\sim10$ で反応させることを特徴とする式(3)

で表されるアセチレン化合物の製造方法である。



明細書

アセチレン化合物の製造方法

技術分野

本発明は 4-ニトロフルオロベンゼンと 2-メチルー3-ブチン-2-オールからアセチレン化合物を製造する方法に関する。この化合物は、例えば抗心房細動薬 (特開 2001-151767 号公報参照) や降圧薬 (*J. Med. Chem.*, 1983, Vol.26, No.11,1582-1589 参照) の合成中間体として有用である。

背景技術

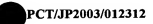
従来の、式3で表わされるアセチレン化合物の製造法としては、4-ニトロフェノール(化合物(5))と2-メチル-3-ブチン-2-クロリド(化合物(6))を塩基存在下に反応させる方法が知られている。(例えば、非特許文献1及び特許文献1参照。)

4ーニトロフェノール (化合物 (5)) と 2ーメチルー3ープチンー2ークロリド (化合物 (6)) をヨウ化銅触媒、ヨウ化カリウム又は炭酸カリウム存在下に反応 させる方法も報告されている。(例えば、非特許文献 2 参照。)

4-ニトロフェノール(化合物(5))と 2-メチルー3-ブチンー2-オールの 誘導体(化合物(7))を銅触媒及び DBU(1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-ene) 存在下に反応させる方法も報告されている。(例えば、非特許文献 3 参照。)

又、4-ニトロフェノール(化合物(5))と 2-メチルー3-ブチンー2-オールをトリフェニルホスフィン及び **DEAD** (**Diethyl azodicarboxylate**) 存在下に 反応させる方法も知られている。(光延反応、例えば、非特許文献 4 参照。)

4ーニトロフルオロベンゼンを原料とする製造方法としては、2ーメチルー3ーブチンー2ーオールを溶媒代わりとして使用し、2ーメチルー3ーブチンー2ーオールのカリウムアルコキシドを反応させる方法が知られている。(例えば、非特許文献5参照。)



$$O_2N \longrightarrow OH \qquad \qquad \bigcirc CI \qquad \qquad \bigcirc X$$

$$(5) \qquad \qquad (6) \qquad \qquad (7)$$

(式中 X は Cl、-OCO₂CH₈又は-OCOCF₈を意味する。)

しかし、非特許文献1及び特許文献1に記載の製造方法では収率が低く、比較的不安定な2-メチル-3-ブチン-2-クロリド(化合物(6))を使用するなどの問題点を有している。

非特許文献 2 に記載の製造方法では、例えば、銅触媒を使用することにより、 収率が 89%と改善されるものの、新たに、重金属である銅触媒の除去の問題が生じ、又、ヨウ化カリウムを使用する際は、必ずしも安価とは言えないヨウ化カリウムを多量に使用すること等の問題があり、2ーメチルー3ープチンー2-クロリドの安定性の問題も残されている。

加えて、2ーメチルー3ーブチンー2ークロリドを4ーニトロフェノール(化合物(5))の2倍モル使用するなど、操作性及びコストの面での問題がある。

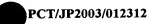
非特許文献3に記載の製造方法は上述の方法に類似するが、2-メチル-3-プチン-2-クロリドを用いた場合の収率は81%に留まっており、最も収率の良い(88%)トリフルオロアセテートの使用は明らかにコスト的に不利であり、又、使用するDBUもコスト高であり、工業的な製造法としては不適である。

非特許文献4に記載の製造方法も収率(45%)が低いこと及び DEAD 等のコスト面の観点から工業的製造法としては不適である。

非特許文献 5 に記載の製造方法は、比較的安価で安定な、2ーメチルー3ーブチンー2ーオールと 4ーニトロフルオロベンゼンを原料とし、又、重金属等の触媒を使用しないという点で、コスト的及び操作性に優れた製造方法と言えるが、収率が 35%と低く、反応時間が長い(室温、3 日間)などの問題点を有していた。

特許文献 1 : 特開昭 58-188880 号公報

非特許文献 1: J. Med. Chem., 1983, vol. 26, No. 11, p. 1582.



非特許文献 2: Synthesis, 1995, vol.6, p.707.

非特許文献 3: Tetrahedron Lett., 1994, vol.35, p.6405.

非特許文献 4: Synth. Commun., 1989, vol. 19, p.1255.

非特許文献 5 : J. Org. Chem., 1972, vol.37, p.841.

発明の開示

本発明者らは、上記課題を解決するために、4ーニトロフルオロベンゼンと 2 ーメチルー3ーブチンー2ーオールのアルコキシドとの反応条件を鋭意検討した 結果、操作性がよく、且つ良好な収率で目的物が得られる製造方法を見出し、本 発明を完成させた。

即ち、本発明は、式(1)

$$O_2N$$
— F (1)

で表される 4-ニトロフルオロベンゼンと式(2)

で表される 2-メチル-3-ブチン-2-オールのアルコキシドを-20~10℃ で反応させることを特徴とする式(3)

で表されるアセチレン化合物の製造方法に関するものである。

又、本発明の製造方法により、以降の工程で容易に除去ができない副生物(化 合物(4))の生成を抑制しうることも判明した。

発明を実施するための最良の形態

本発明の式(3)で表されるアセチレン化合物の製造方法について説明する。

式 (3) で表されるアセチレン化合物は、溶媒中、式 (2) で表される 2-メチルー3ープチンー2ーオールのアルコキシドと式 (1) で表される 4-ニトロフルオロベンゼンを $-20\sim10$ で反応させることにより、良好な収率で製造することができる。

本発明に使用される、式(2)で表される2ーメチルー3ーブチンー2ーオールのアルコキシドとしては、通常金属アルコキシドが使用され、金属アルコキシドの金属としては、ナトリウム、カリウム、リチウム等のアルカリ金属が好ましく、操作の簡便さや反応性の観点からはナトリウムがより好ましい。

式(2)で表される2ーメチルー3ーブチンー2ーオールのアルコキシドの使用量としては、式(1)で表される4ーニトロフルオロベンゼンの使用量に対して、0.5~20倍モルの範囲であるが、1倍モル以下では収率が低下するため、1倍モル以上が好ましく、又、コストの観点から1~3倍モルの範囲がより好ましい。

反応の操作法としては、溶媒と式(2)で表される 2ーメチルー3ープチンー2 ーオールのアルコキシドよりなる溶液に、式(1)で表される 4ーニトロフルオロベンゼンを滴下して加えるのが好ましい。

滴下する際の時間は、反応系中で急激な温度上昇が起こらず、設定温度が維持できる範囲であれば特に限定しないが、0.5~5時間が好ましい。

本発明に使用される溶媒としては、N,N-ジメチルアセトアミド、N,N-ジメ チルホルムアミド、N-メチルピロリドン、N,N-ジメチルイミダゾリジノンな どのアミド系溶媒、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素系溶媒、ヘキサ ン、ヘプタンなどの脂肪族炭化水素系溶媒及びジクロルメタンやクロロホルムの



ようなハロゲン系炭化水素系溶媒並びに上記溶媒の複数の混合溶媒を使用することができる。

好ましい溶媒としては、式(3)で表されるアセチレン化合物の収率の観点から、アミド系溶媒が挙げられ、より好ましくは、N,Nージメチルアセトアミド、N,Nージメチルイミダゾリジノンが挙げられる。

溶媒の使用量としては、式(4)で表される副生物の生成を抑制するという観点から、式(1)で表される4ーニトロフルオロベンゼンの使用量に対して2質量倍以上使用することが好ましく、コストの観点からより好ましくは、例えば、2~4質量倍の範囲、又例えば、2~3質量倍の範囲が挙げられる。

反応温度は、 $-20\sim10$ $\mathbb C$ の範囲であるが、反応温度低下による反応時間の延長の点及び式(4)で表される副生物の生成の抑制の観点から、 $-10\sim0$ $\mathbb C$ の範囲がより好ましい。

反応時間は反応温度やアルコキシドの使用量などによって異なるため、一概に は決定できない。

生成物である、式(3)で表されるアセチレン化合物は、水を加えた後、トルエンなどの有機溶媒を用いて抽出し、洗浄後に溶媒留去することにより粗生成物を得ることができる。

ベンゾピラン中間体の製造には粗生成物のまま使用することができるが、必要 に応じてカラムクロマトグラフィーや蒸留等の方法で精製することもできる。

本発明の原料である式(2)で表される 2ーメチルー3ーブチンー2ーオールのアルコキシドは、通常、式(2)で表される 2ーメチルー3ープチンー2ーオールを水素化金属、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等で処理したり、又、金属、例えば、金属ナトリウム、金属カリウム、金属リチウム等で処理する事によっても製造することができる。

本発明により製造された式(3)で表されるアセチレン化合物は、以下の反応式により示された製造法により、抗心房細動薬や降圧薬の合成中間体であるベンゾピラン誘導体に導かれる。



即ち、式(3)で表されるアセチレン化合物を加熱環化によってベングピラン 化合物に導いた後、還元、アセチル化を経て上記の抗心房細動薬や降圧薬の合成 中間体に変換する事ができる。

式(3)で表されるアセチレン化合物の製造時に生成した式(4)で表される 副生成物は、上記アセチルアミノ体の結晶化によっても完全に除去できないため、 式(3)で表されるアセチレン化合物の製造時に式(4)で表される副生成物の 生成を抑制することは、以降の製造の効率化において重要である。

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらに限 定されるものではない。

尚、HPLC相対面積百分率は以下の分析条件にて測定した。

カラム:L-Column ODS φ 4.6×250 mm (財団法人 化学物質評価研究機構 製)

溶離液: 0~45 min CH₃CN-0.01M AcONH₄ (45/55 v/v)

 $45\sim65 \min CH_3CN-0.01M AcONH_4 (45/55\rightarrow95/5 v/v)$

 $65 \sim 85 \min CH_8CN - 0.01M AcONH_4 (95/5 v/v)$

検出: UV (254 nm)

流速:1mL/min.

カラム温度:40℃

実施例1

$$F \longrightarrow NO_2 + \longrightarrow OH \longrightarrow DMAC \longrightarrow O_2N \longrightarrow OMAC$$

温度計、攪拌装置、滴下ロートを装着した $300 \, \text{mL}$ の反応フラスコに $96.0 \, \text{g}$ の N,N-ジメチルアセトアミド (DMAc) 及び $11.6 \, \text{g}(290 \, \text{mmol})$ の 60%水素化ナトリウム (ミネラルオイル懸濁) を入れ、氷冷下に攪拌しながら、 $25.2 \, \text{g}(300 \, \text{mmol})$ の $2-メチル-3-プチン-2-オールを滴下してアルコキシドを製造した (滴下時間 <math>2 \, \text{時間}$)。

30 分攪拌後、33.8 g(240 mmol)の 4ーニトロフルオロベンゼンを滴下し(氷冷下、滴下時間 1.5 時間)、同温度で滴下終了後 18 時間攪拌した。反応混合物に 480

mL の水と 480 mL のトルエンを加えて振とうし、静置後分液してトルエン層を取った。水層は 240 mL のトルエンで再度抽出し、トルエン層を先のものと合わせて 240 mL の水で洗浄後、溶媒留去することによって、目的物である式(3)で表されるアセチレン化合物の粗物(63.0 g)を得た。この粗物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、44.0 g(y 90%)の目的物を黄色油状物として得た。 1 H-NMR(CDCl₈) ppm; 8.18(2H, d, J=9.2 Hz)、7.30(2H, d, J=9.2 Hz)、2.68(1H, s)、1.73(6H, s)

実施例2

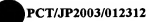
温度計、攪拌装置、滴下ロートを装着した 2L の反応フラスコに 283 g の N,N ージメチルアセトアミド (DMAc) を入れて $-13\sim-12$ \mathbb{C} に冷却し、攪拌しながら 34.3 g(856 mmol)の 60%水素化ナトリウム (ミネラルオイル懸濁) を加えた。次に 74.5 g(886 mmol)の 2-メチル-3-ブチン-2-オールを滴下してアルコキシドを製造した (内温 $-10\sim-8$ \mathbb{C} 、滴下時間 3.5 時間)。

1.5 時間攪拌後、100 g(709 mmol)の 4-ニトロフルオロベンゼンを滴下し (内温 $-10\sim-5$ °C、滴下時間 1.5 時間)、同温度で滴下終了後 38 時間攪拌した。10°C 以下の条件で反応混合物に 1420 g の水を加え、1 時間攪拌後に 1420 g の酢酸エチルを加えて振とう、静置、分液して酢酸エチル層を取った。水層は 709 g の酢酸エチルで抽出して酢酸エチル層を先のものと合わせて 709 g の水で洗浄後、溶媒留去することによって、目的物である式(3)で表されるアセチレン化合物の粗物(177 g)を得た。

反応38時間後及び(3)で表されるアセチレン化合物の粗物、及び式(4)で表される副生成物のHPLC相対面積百分率を表1に示した。

表1

(3)	(4)
95.0%	0.5%
93.8%	0.5%
	95.0%



参考例1

$$O_2N$$
 O_2N O_2N

温度計、攪拌装置、ジムロート冷却管、滴下ロートを装着した 1L の反応フラスコに $162 \, \mathrm{g}$ のオルトジクロルベンゼンを入れ、 $170 \, ^{\circ}$ でまで加熱した中に、実施例 $2 \, \mathrm{c}$ で得られた式(3)で表されるアセチレン化合物の粗物全量を $186 \, \mathrm{g}$ のオルトジクロルベンゼンに溶解したものを $3 \, \mathrm{bfl}$ 40 分かけて滴下した(内温 $168 \, ^{\circ}$ $176 \, ^{\circ}$)。滴下終了後、同温度で $1 \, \mathrm{bfl}$ 攪拌した後、溶媒留去して目的物である 2,2-Dimethyl-6-nitro-2H-1-benzopyran の粗物 $169 \, \mathrm{g}$ を得た。これを $317 \, \mathrm{g}$ のメタノールと $56 \, \mathrm{g}$ の水の混合溶媒中、加熱、溶解し、 $2 \, ^{\circ}$ とで診冷した後、 $0 \, ^{\circ}$ で $2 \, \mathrm{bfl}$ 30 分晶析させた。生じた結晶をろ過、洗浄して取り、 $50 \, ^{\circ}$ でで減圧乾燥して 2,2-Dimethyl-6-nitro-2H-1-benzopyran $137 \, \mathrm{g}$ ($9 \, 94\%$)を得た。この結晶には水素化ナトリウムのミネラルオイルなどが混入しているため、HPLC で内標定量を行なったところ、純度が 89.4%であった。従って収率は $2 \, \mathrm{T}$ 程通算して 84%であった。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製したサンプルの物性値を以下に記載する。

MP: 74.6-74.7 °C

¹H-NMR(CDCl₃) ppm; 8.02(1H, dd, *J*=8.9, 2.8 Hz), 7.89(1H, d, *J*=2.8 Hz), 6.81(1H, d, *J*=8.9 Hz), 6.36(1H, d, *J*=9.9 Hz), 5.75(1H, d, *J*=9.9 Hz), 1.48(6H, s)

実施例3~5 (反応温度及び溶媒量の影響)

反応温度及び溶媒量を変えた以外は、実施例2と同様の条件で反応を行い、反応終了後及び(3)で表されるアセチレン化合物の粗物、及び式(4)で表される副生成物のHPLC相対面積百分率を表2に示した。

尚、反応時間は、条件によって異なった。

又、溶媒量は、式(1)で表される 4-ニトロフルオロベンゼンの使用量に対 する質量倍で表した。

比較のために実施例2の結果も記載した。

表 2

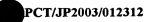
実施例	溶媒量	温度	時間		比率(%)		比率(%)
No.	(質量倍) ————	(°C)	(hr)	(3)	(4)	(3)	(4)
2	2.83	-10~-5	3 8	95.0	0.5	93.8	0.5
3	2.84	-15~-10	9 0	96.8	0.3	97.1	0.3
4	1.85	-10~-3	4 1	93.2	0.8	93.1	0.8
5	3.85	-10~-2	1 7	92.8	0.7	94.2	0.5

実施例6 (溶媒として N,Nージメチルイミダゾリジノン (DMI) を使用した例)

$$F \longrightarrow NO_2 + \longrightarrow OH \longrightarrow DMI \longrightarrow O_2N \longrightarrow O$$

温度計、攪拌装置、滴下ロートを装着した 300mL の反応フラスコに 96.0 g の N,N'ージメチルイミダゾリジノン (DMI) 及び 11.6 g(290 mmol)の 60%水素化 ナトリウム (ミネラルオイル懸濁) を入れ、氷冷下に攪拌しながら、25.2 g(300 mmol)の 2-メチルー3-ブチンー2-オールを滴下してアルコキシドを製造した (内温 10^{\circ}C以下、滴下時間 1.5 時間、滴下終了後 30 min 攪拌)。

続いて 33.8 g(240 mmol)の 4ーニトロフルオロベンゼンを滴下し、氷冷下に 18 時間攪拌して反応させた。反応混合物に 480 mLのトルエンと、 480 mLの水を加えて振とう後、静置、分液してトルエン層を取った。水層は 240 mLのトルエンで抽出してトルエン層を先のものと合わせた。これを無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過、溶媒留去することによって目的物である (3) で表されるアセチレン化合物の粗物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(500 g のシリカゲル、溶離液 酢酸エチルーへキサン=1/20)を実施したところ、式 (3) で表されるアセチレン化合物の精製品 43.5 g (y 89%) を黄色油状物として得た。HPLC 分析を実施したところ目的物の相対面積百分率が 91.2%、4ーニトロフルオロベンゼン相対面積百分率が 7.9%となったが、4ーニトロフルオロベンゼンは



4 倍の感度比を示すため、補正した HPLC 純度は 97.9%であった。 比較例 1

$$F \longrightarrow NO_2 + = OH \longrightarrow OH$$
 $O_2N \longrightarrow OH$
 $O_2N \longrightarrow OH$

温度計、攪拌装置、滴下ロートを装着した 1Lの反応フラスコに 96 g のジ N,N ーメチルアセトアミド (DMAc) を入れて 3℃まで冷却し、攪拌しながら 11.6 g(289 mmol)の 60% 水素化ナトリウム (ミネラルオイル懸濁) を加えた。次に 25.2 g(299 mmol)の 2ーメチルー3ープチンー2ーオールを滴下してアルコキシドを製造した (内温 $3\sim10$ ℃、滴下時間 1時間)。

続いて、 33.8 g(239 mmol)の 4ーニトロフルオロベンゼンを滴下し(内温 2 ~5℃、滴下時間 1.5 時間)、滴下終了後 10~15℃で 20 時間攪拌した。以下、実施例 2 と同様にして粗物の(3)で表されるアセチレン化合物を得た。

反応18時間後及び(3)で表されるアセチレン化合物の粗物、及び式(4)で表される副生成物のHPLC相対面積百分率を表3に示した。

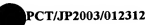
表3

	(3)	(4)
反応18時間 (3)の粗物	72.2% 83.1%	1.2% 1.5%

比較例2 (4-ニトロフェノールと 2-メチルー3-ブチン-2-クロリドの反応)

HO—NO₂ + = CI
$$\frac{\text{NaOH}}{\text{Me}_3\text{N}^+\text{BzOH}^-}$$
 $\frac{\text{O}_2\text{N}}{\text{H}_2\text{O} / \text{CH}_2\text{Cl}_2}$

温度計、攪拌装置を装着した 3L の反応フラスコに 148 g(1.06mol)のニトロフェノール及び 1000 mL の水を入れ、水酸化ナトリウム水溶液[NaOH 64.7 g(1.62



mol) / H₂O 100 mL]を加えて溶解した(発熱により 35℃まで上昇)。続いて 1100 mL のジクロルメタン、166g(1.62 mol)の 2-メチルー3-ブチンー2-クロリド、92.0 g のトリメチルベンジルアンモニウムヒドロキシド(40%メタノール溶液)を順次添加し、室温で 5 日間攪拌した。静置後分液してジクロルメタン層を取り、水層は 500 mL のクロロホルムで抽出してクロロホルム層を先のジクロルメタン層と合わせた。これを 1000 g の 10%水酸化ナトリウム水溶液、700 mL の水、500 mL の水で順次洗浄した後に無水硫酸ナトリウムで乾燥した。ろ過後、溶媒留去したところ、目的物である(3)で表されるアセチレン化合物 71.3 g (y 33%) を黒褐色油状物として得た。

本発明により、安価に入手できる 4-ニトロフルオロベンゼンから医薬品中間体として有用な、式(3)で表されるアセチレン化合物の工業的かつ経済的に有利な製造方法を確立することができた。

産業上の利用可能性

本発明の方法により得られた式(3)で表されるアセチレン化合物は、例えば 抗心房細動薬や降圧薬の合成中間体として有用である為に、例えば医薬品業界等 において有益である。



請求の範囲

1. 式(1)

$$O_2N$$
— F (1)

で表される 4-ニトロフルオロベンゼンと式(2)

で表される 2-メチルー3-プチンー2-オールの7ルコキシドを $-20\sim10$ で反応させることを特徴とする式(3)

$$O_2N$$
 (3)

で表されるアセチレン化合物の製造方法。

- 2. 溶媒としてアミド系溶媒を使用する請求項1記載のアセチレン化合物の製造方法。
- 3. 溶媒の使用量が、4ーニトロフルオロベンゼンの使用量の2質量倍以上である請求項1又は請求項2に記載のアセチレン化合物の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/12312

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER CO7C201/12, 205/37		
	to International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC	
	S SEARCHED		
Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C07C201/12, 205/37		
	tion searched other than minimum documentation to th		•
	lata base consulted during the international search (name TN), REGISTRY (STN)	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	HARFENIST et al., The Influenthe Rate of Thermal Rearrange Propargyl Ethers to the Chron Dimethyl Effect, J.Org.Chem., pages 841 to 848	ement of Aryl menes. The gem-	1-3
A	RAEPPEL et al., Novel Exploration of the S _N Ar Reaction, SYNLETT, 1998, No.7, pages 794 to 796		1-3
А	XU et al., Polymer Supported rial Chemistry: Synthesis of Phenols and Alkyl Halides and hedron Letters, 1997, Vol.38, to 7340	Aryl Ethers from d Aryl Halides, Tetra	1-3
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Special categories of cited documents: "A" "A" "A" "A" "A" "A" "A" "			he application but cited to lerlying the invention cannot be sted to involve an inventive claimed invention cannot be claimed invention cannot be p when the document is a documents, such a skilled in the art family
	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No	D.	Telephone No.	

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/12312

			
A. 発明の原 Int.Cl	高する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 7 C07C201/12, 20	5/37	
D ====================================	= - 本八座		
	テった分野 NR資料(国際特許分類(IPC))		
阿宝を11つに用 Int. Cl		5/37	
***** 0 '		-, -,	
<u> </u>			
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		İ
			1
1			
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	
CA /8	TN), REGISTRY (STN)	•	
CA (S	IM, REGISTRI (SIM)		
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	HARFENIST et al. The Influence of	Structure on the Rate of Th	1 - 3
	ermal Rearrangement of Aryl Propa	rgyl Ethers to the Chromene	
	s. The gem-Dimethyl Effect, J. Org. C	-	
	-848		
	1		
A	RAEPPEL et al. Novel Exploration o	f the Swar Reaction SYNLETT	1 – 3
A	1998, No. 7. p. 794–796	2 Mio Gall Rodo (2011) Olivoiti,	
	1330, No. 1. p. 137 130		
		•	
			6
V CHROCK	というかなななではなかって	「 パテントフーミリー!で開小て回	紅太公田
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。 	パテントファミリーに関する別	144.4.6.1H。
* 引用文献	のカテゴリ ー	の日の後に公表された文献	
	連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「丁」国際出願日又は優先日後に公表さ	された文献であって
もの		出願と矛盾するものではなく、	
	頭目前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの	leated than a mari
	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行くは他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考: 「Y」特に関連のある文献であって、	
	ては他の行所な連由を確立するにのに引用する 理由を付す)	上の文献との、当業者にとって	
	「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの		
	願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
	ETIMONOMIA A AL THE STORY OF TH		
国際調査を完	了した日 17.11.03	国際調査報告の発送日 02.12.03)
		U2.12.U3)
国際調査機関	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4V 9734
	国特許庁(ISA/JP)	近藤 政克 (自	
	郵便番号100-8915	105	* ·
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3483

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/12312

(続き). 用文献の	関連すると認められる文献	関連する
プテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Α ·	XU et al. Polymer Supported Bases in Combinatorial Chemistry: Synthesis of Aryl Ethers from Phenols and Alkyl Halides and Aryl Halides, Tetrahedron Letters, 1997, Vol. 38, No. 42. p. 7337-73 40	1-3
·		
,		
	,	
	·	